



(1) Veröffentlichungsnummer:

**0 055**, **801** A2

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(2) Anmeldenummer: 81108305.4

(22) Anmeldelag: 14.10.81

(1) int CL3: B 01 J 19/06

C 23 F 7/08, C 09 D 7/00 C 09 D 11/02, A 61 K 7/00 C 11 D 3/37, C 08 F 20/00

Priorität: 24.12.80 DE 3049178

(4) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 14.07.82 Patentblatt 82/28

Benannte Vertragsstaaten: BE DE FR GB IT NL SE (7) Anmelder: Röhm GmbH Kirschenalies Postfach 4242 D-6100 Darmstadt 1(DE)

(72) Erfindor: Fink, Herbert, Dr. Berliner Stresse 24 D-6101 Bickenbach(DE)

(7) Erfinder: Hübner, Klaus, Dr. Leipziger Strassa 9 D-5105 Ober-Ramatadt-Eiche(DE)

(3) Erfinder: Markert, Gerhard, Dr. Leipziger Strasse 25 D-6105 Ober-Ramstadt-Eiche(DE)

(2) Erfinder; Sütterlin, Norbert, Dr. Am Horeth 23 D-6105 Ober-Ramstadt(DE)

(54) Verfahren zum Verdicken von wässrigen Systemen.

(ii) Wäßrige Systems werden im sauren Bereich bei pH 7 verdickt durch den Zusetz einer wäßrigen Dispersion eines synthetischen Polymeren mit einem Molekulargewicht von mindestens 600.000, das bei pH 7 wenigstens kolloidal löslich ist. Das Polymere ist aufgebaut aus A) 5 - 100 Gew.-Monomeren mit wanigstens einem basischen Stickstoffstom, B) 0 - 95 Gew.-% eines in Wasser höchstens bagrenzt löslichen Monomeren, C) 0 - 30 Gew.-% eines in Wasser löslichen, nicht basischen Compromeren, wobei Emulsionspolymerisate gemäß Patentanmeldung P 29 34 086.1 ausgeschlossen bleiben.

Croydon Printing Company Ltd.

## Verfahren zum Verdicken von wäßrigen Systemen

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Verdicken von wäßrigen Systemen gemäß dem Oberbegriff des Anspruchs 1. Kemmzeichnend für wäßrige Dispersionen, 5 die als Verdickungsmittel eingesetzt werden, ist ein Gehalt an salzbildenden Gruppen in dem dispergierten synthetischen Polymeren und die niedrige Viskosität der daraus gebildeten wäßrigen Dispersionen im neutralen Bereich. 10 Beispielsweise enthalten die Emulsionspolymerisate gemäß der DE-AS 1 109 132 10 bis 50 % an Acryl- oder Methacrylsäureeinheiten neben Einheiten von Acryl- oder Methacrylsäureestern. Bei Zusatz einer Base geht die dünnflüssige, milchige Dispersion in eine dickflüssige 15 wäßrige Lösung über. Wäßrige Systeme lassen sich auf einfache Weise verdicken, indem man sie mit einer dünnflüssigen Dispersion dieser Art vermischt und durch Zugabe einer Base auf einen pH-Wert im alkalischen Bereich einstellt, bei welchem das carboxylgruppenhaltige Poly-20 mere in die Salzform übergeht und wenigstens kolloidal

25

löslich ist.

- 2 -

Es ist allerdings nicht immer erwünscht, daß das verdickte wäßrige System alkalisch ist. Zum Beispiel werden wäßrige Kunststoffdispersionen für die Textilausrüstung gern in verdickter Form angewendet. Sie müssen sauer eingestellt sein, wenn sie selbstvernetzende Gruppen oder Kondensationsharze enthalten, die nur im sauren Bereich vernetzen. In diesen Fällen konnte man Dispersionen carboxylgruppenhaltiger Polymere nicht als Verdickungsmittel einsetzen.

10

15

20

25

30

5

Die Erfinder haben sich die Aufgabe gestellt, ein Verfahren zum Verdicken von wäßrigen Systemen zu entwickeln, das auch damn anwendbar ist, wenn das verdickte wäßrige System sauer ist. Eine ältere Lösung der gestellten Aufgabe besteht in der Verwendung von Emulsionspolymerisaten gemäß der bisher unveröffentlichten Patentanmeldung P 29 34 086.1. Die vorliegende Erfindung betrifft das Verfahren gemäß den Patentansprüchen, wobei die Verwendung von Emulsionspolymerisaten gemäß der oben genannten, älteren Patentanmeldung ausgeschlossen ist. Ausgenommen sind demnach die dort im Anspruch 1 gekennzeichneten Homo- oder Mischpolymerisate von 3-Dialkylamino-2,2-dimethylpropylestern einer umgesättigten polymerisierbaren Carbonsäure sowie das dort als Vergleichssubstanz beschriebene Mischpolymerisat aus 30 % Dimethylaminoāthylmethacrylat, 30 % Athylacrylat und 40 % Methylacrylat. Das letztgenamte Emulsionspolymerisat wirkt zwar als Verdickungsmittel im sauren Bereich, neigt aber schon beim Stehen ohne Ansäuern zum Verdicken, hat also mur eine begrenzte Lagerfähigkeit.

0055801

- 3 -

Da dies ein Nachteil aller Emulsionspolymerisate des erfindungsgemäß eingesetzten Typs ist, sofern sie als Monomerkomponente A mit einem basischen Stickstoffatom überwiegend oder ausschließlich Einheiten von Dimethylaminoäthylmethacrylat enthalten, werden diese Dispersionen bei der bevorzugten Ausführungsform der Erfindung nicht verwendet.

Die Verdickungswirkung der erfindungsgemäß eingesetzten Dispersionen beruht auf den basischen Stickstoffatomen der Monomerkomponente A. Im sauren Bereich
liegen diese Stickstoffatome in Form der entsprechenden
Ammoniumsalze vor. Die Hydrophilie der Ammoniumsalze
ist bedeutend größer als die der zugrundeliegenden Aminogruppe und erhöht die Hydrophilie des gesamten Polymerisats. Der Eintritt der Verdickungswirkung hängt von einer
Reihe von Bedingungen ab, die nachfolgend zusammengestellt werden.

- In der Komponente A muß wenigstens ein Stickstoffatom vorhanden sein, das im sauren Bereich in die
  Salzform übergeht. Wenn diese Voraussetzung erfüllt
  ist, handelt es sich um ein "basisches Stickstoffatom" im Sinne der Erfindung. Der pK-Wert des zugrundeliegenden Monomeren soll vorzugsweise im Bereich von 3 bis 6 liegen.
- Das synthetische Polymere muß in der Basenform so wenig hydrophil sein, daß es in der wäßrigen Phase der Dispersion unlöslich und höchstens leicht mit Wasser gequollen ist, da es anderenfalls nicht im dispergierten Zustand vorliegen könnte.

- 4 -

3. Das synthetische Polymere muß im sauren Bereich nach Uberführung in die Salzform so stark hydrophil sein, daß es echt gelöst oder wenigstens kolloidal gelöst ist.

Die kolloidalen Lösungen unterscheiden sich von echten Lösungen äußerlich durch einen schwachen Tydall-Effekt, d.h. eine leichte Streuung des durchfallenden Lichtes, und physikalisch durch unvollständige Hydratisierung und Streckung der Makromoleküle. Kolloidal gelöste Polymerisate liegen im wesentlichen in Form stark gequollener, submikroskopischer Gelpartikel vor.

Das Polymerisat in der Salzform muß im echt oder 4. kolloidal gelösten Zustand eine Verdickungswirkung 15 besitien, wozu ein Molekulargewicht von mindestens 500.000 und vorzugsweise mehr als 1 Million erforderlich ist. Besonders vorteilhaft ist ein stark verzweigter Aufbau, der bis an die Granze der Vernetzung führen kann, was durch den Einbau geringer 20 Mengen an Vernetzungsmitteln erreichbar ist. Mit zunehmender Verzweigung oder Vernetzung geht der Obergang von echt gelösten zum kolloidal gelösten Zustand einher. Bei zu starker Vernetzung gehen die Quellbarkeit und kolloidale Löslichkeit ver-25 loren.

Polymerdispersionen, die alle genæmnten Forderungen erfüllen, sind im neutralen bis alkalischen Bereich milchartig und dünnflüssig und im sauren Bereich hoch-

- 5 ·

viskos und klar. Sie künnen mit einem zu verdickenden wäßrigen System, das bereits sauer ist, vermischt werden und verdicken dann innerhalb von wenigen Sekunden oder Minuten. Im allgemeinen wird die gegebenenfalls vorher verdünnte wäßrige Dispersion in das wäßrige System eingerührt; man kann aber auch umgekehrt verfahren. Wenn das zu verdickende wäßrige System beim Vermischen mit der Dispersion nicht sauer ist, behält es seine Viskosität zumächst bei und verdickt erst beim Ansäuern.

10

15

5

Als wäßrige Systeme werden im Sinne der Erfindung reines Wasser und alle flüssigen Mischungen, die Wasser als wesentliche Komponente enthalten, angesehen. Im allgemeinen enthalten sie wenigstens 20 Gew.-% und vorzugsweise mehr als 50 Gew.-% Wasser. Neben Wasser kömnen auch andere flüssige Bestandteile in dem wäßrigen System enthalten sein, vor allem wassermischbare organische Flüssigkeiten, wie niedere Alkohole, Glykole, Glycerin, Ketone, niedere Carbonsäuren, Formamide, Acetamide, Dimethylsulfoxid, Tetrahydrofuran, Dioxan u.a. Die wäßrige Phase kamn auch organische oder anorganische Festsubstanzen gelösten enthalten, wie z.B. Harnstoff, Zucker, Seifen, Emulgatoren, anorganische Salze oder Säuren, makromolekulare Stoffe, wie Eiweiße, Celluloseäther oder synthetische wasserlösliche Polymere.

25

30

20

Das wäßrige System kann wasserunlösliche Bestandteile enthalten und mit diesen wäßrige Dispersionen, Suspensionen, Emulsionen oder Kolloide bilden. Wäßrige Kunststoffdispersionen sind ein bevorzugtes Anwendungsgebiet der Erfindung. Das wäßrige System kann auch seinerseits in einem

0055801

- 6 -

nicht-wäßrigen Medium emulgiert sein. In diesem Falle läßt sich nur das emulgierte wäßrige System innerhalb der emulgierten Tröpfchen erfindungsgemäß verdicken, jedoch im allgemeinen nicht die nicht-wäßrige Emulsion als solche.

Als Verdickung wird jeder merkliche Anstieg der Viskosität des wäßrigen Systems bezeichmet. In manchen Fällen genügt ein geringer Viskositätsanstieg, z.B. um ein turbulent strömendes wäßriges Medium zu laminarer 10 Strömung zu veranlassen. Das wäßrige System kann schon in einem verdickten Ausgangszustand vorliegen und erfindungsgemäß zu einer noch höheren Viskosität verdickt werden. Im allgemeinen spricht man von einer Verdickung erst dann, wenn die meßbare Viskosität um wenigstens 10 % 15 über den Ausgangswert ansteigt. Bei niedrigen Ausgangsviskositäten ist die Verdickung meistens erst dann spürbar und von anwendungstechnischer Bedeutung, wenn das Produkt aus der Ausgangsviskosität, gemessen in mPas, und dem in Prozent ausgedrückten Viskositätsanstieg den 20 Wert von 1000 erreicht oder überschreitet. Dies wird an einigen Zahlenbeispielen erläutert:

25	Ausgangs- viskositāt	End- viskositāt	prozentualer Visk.anstieg	Produkt Ausgengs-Visk. x Visk.Anstieg
		11 mPa s	1000 %	1000 mPas & .
	10 mPa s	20 mPa s	100 %	1000 mPas &
	10 mra s.	110 mPa s	10 %	1000 mPa s %
30	1000 mpa s	1100 mPa s	10 %	10000 mPa s 3

- 7 -

Im Regelfall wird eine Endviskosität von wenigstens 100 mPa s angestrebt. Typische verdickte, wäßrige Systeme haben Viskositätswerte im Bereich von 1000 bis 15.000 mPa s bei Raumtemperatur.

Im Gegensatz zu den erfindungsgemäß verdickten wäßrigen Systemen stehen solche, die zum Zwecke der Flockung oder Sedimentationsbeschleunigung geringe Mengen an wasserlöslichen Polymeren enthalten, die keine merkliche Viskositätserhöhung bewirken.

10

5

Die zum Verdicken erforderliche Menge des dispergierten Polymeren hängt von seiner Wirksamkeit und der angestrebten Endviskosität ab. Sie liegt häufig im Bereich von 0,5 bis 10 Gew.-%, und bevorzugt im Bereich von 1 bis 3 Gew.-%, berechmet auf reines Polymerisat und bezogen auf das Gewicht des Wasseranteils in dem wäßrigen System. In manchen Fällen tritt nach Zusatz der wäßrigen Dispersion die Verdickung des wäßrigen Systems, auch wenn es sauer eingestellt ist, noch nicht bei Raumtemperatur, sondern erst beim Erwärmen ein. Beim Abkühlen bleibt die in der Wärme erreichte Verdickung im allgemeinen bestehen.

Die Verdickung tritt bei einem pH-Wert ein, bei dem die
in dem synthetischen Polymeren enthaltenen basischen Stickstoffatome in die Ammoniumsalzform übergehen. Im Regelfall
geschieht das bereits bei pH-Werten dicht unter 7. Infolge
einer gewissen Pufferwirkung des Polymeren tritt die volle
Verdickungswirkung erst bei pH-Werten unter 5 ein. Unterhalb
pH 5 wird im allgemeinen keine weitere Verdickung mehr bewirkt. Der in der Praxis überwiegend angewandte pH-Bereich
der verdickten wäßrigen Systeme liegt zwischen pH 2,0 und 5,5.

10

15

20

Die Monomerkomponente A des synthetischen Polymeren muß wenigstens eine zur radikalischen Polymerisation oder zumindest Copolymerisation befähigte Kohlenstoff-Doppelbindung, insbesondere in Form einer Vinyl-, Vinyliden- oder Vinylengruppe, und wenigstens ein basisches Stickstoffatom in Form einer sekumdären oder tertiären Aminogruppe, die gegebenenfalls auch Bestandteil eines Ringsystems sein kamn, enthalten. Primäre Aminogruppen sind im allgemeinen weniger geeignet als sekundäre und vor allem tertiäre Aminogruppen, weil sie die Polymerisation stören. Beispiele geeigneter Monomerer sind N-Vinylimidazol, -imidazolin, -imidarolidin, 4-Vinylpyridin und die N-substituierten Amide von a, B-ungesättigten polymerisierbaren Mono- oder Dicarbonsäuren, die wenigstens ein basisches Stickstoffatom im N-Substituenten enthalten.

Wegen ihrer ausgeprägten Verdickungswirkung sind die Ester von a.B-ungesättigten polymerisierbaren Mono- oder Dicarbonsäuren, die wenigstens ein basisches Stickstoffatom im Alkoholrest enthalten, als Komponente A bevorzugt. Die Acryl- und Methacrylester sind besonders bevorzugt. Weiterhin seien Ester von Malein-, Fumar- und Itakonsäure genannt. Die erwähnten Ester enthalten die Struktur

25 
$$C = C - C - 0 - R_1 - N_{R_3}$$

wobei die Gruppen  $R_1$ ,  $R_2$  und  $R_5$  zusammengenommen vorzugsweise mindestens S C-Atome enthalten und  $R_2$  und  $R_5$  zusammen 30 mit dem Stickstoffatom ein heterozyklisches Ringsystem

- 9 -

bilden können. Diejenigen Ester, die als R, eine Athylengruppe enthalten, ergeben Dispersionen, die schon oberhalb pH 7 zum Verdicken neigen, und zwar umso mehr, je kleiner der gesamte Alkoholrest des Esters ist. Deshalb gehören die Dispersionen von Polymerisaten des nur 4 C-Atome im Alkoholrest enthaltende Dimethylaminoäthylmethacrylats nicht zu den bevorzugten Ausführungsformen der Erfindung. Ester der obigen Struktur mit 5 oder mehr C-Atomen leiten sich z.B. vom N,N-Diäthylaminoäthanol, N-Butylaminoäthanol, N,N-Dipropylaminoäthanol, 2-Piperidino-äthanol, 2-(4-Morpholinyl )-äthanol, 2(N-Imidazolyl)-äthanol oder 2-Piperazînoāthanol ab. Vorzugsweise hat die Gruppe R. wenigstens 3 C-Atome, wie z.B. im Falle der Ester des 2-Dimethylamino-1-propanols oder Dimethylamino-isopropanols und besonders bevorzugt wenigstens 3 C-Atome in gerader Kette zwischen dem Ester-Sauerstoffatom und dem basischen Stickstoffatom. Beispiele dieser besonders bevorzugten Ester sind 5-Dimethyl(äthyl)aminopropylacrylat und -methacrylat und 4-Dimethylaminobutylacrylat und -methacrylat. Die Emulsionspolymerisate gemäß der Patentanmeldung P 29 34 086.1 enthalten ebenfalls Einheiten von Estern der obigen Struktur, sind jedoch aus dem Schutzumfang ausgenommen.

25

30

20

5

10

15

Homopolymerisate der Monomeren A sind als synthetische Polymere für die Erfindung geeignet, sofern sie die weiter oben aufgezählten Voraussetzungen erfüllen. Das ist aber nicht immer der Fall, z.B. wenn die Homopolymerisate schon im alkalischen Bereich wasserlöslich sind oder Tomax-Werte über 100°C haben.

25

3C

0055801

-, 10 -

Man verwendet daher häufig Copolymerisate, die neben der Komponente A Einheiten von schwach wasserlöslichen Monomeren B oder von gut wasserlöslichen Monomeren C oder von beiden enthalten. Als in Wasser höchstens begrenzt lösliche Monomere werden solche mit einer Wasser-5 löslichkeit von höchstens 10 % bei 20°C angesehen. Ihr Anteil an dem synthetischen Polymeren kann 95 Gew.-% erreichen und beträgt vorzugsweise 50 bis 80 Gew.-%. Hierzu gehören die Alkylester der Acryl- und Methacrylsäure, wie z.B. die Methyl-, Athyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, 10 n-Butyl-, sec. Butyl-, Hexyl-, Cyclohexyl-, 2-Athylhexyl-, Octyl- und Dodecylester, Vinylester, wie Vinylacetat, -propionat, -butyrat und -hexoat, Vinyläther, wie Methyl-, Athyl- oder Butylvinyläther, Styrol, Acryl- und Methacrylnitril, Athylen, Propylen usw. 15

Die Hydrophilie des Emulsionspolymerisats läßt sich erforderlichenfalls durch untergeordnete Mengen, die nicht mehr als 50 Gew. - % des synthetischen Polymeren ausmachen, an wasserlöslichen Comonomeren C erhöhen. Sie haben eine Wasserlöslichkeit von mehr als 10 Gew.-% bei 20°C. Dazu gehören z.B. Hydroxyäthylacrylat oder -methacrylat, Acryloder Methacrylamid, Vinylpyrrolidon sowie Comonomere mit quartaren Ammoniumgruppen, wie Methacryloxyathyl-trimethylammoniumchlorid. Comonomere mit Carboxyl- bzw. Carboxylatgruppen, wie Acryl- oder Methacrylsäure, Malein-, Pimaroder Itakonsäure und deren wasserlösliche Salze, können sich in manchen Fällen durch Wechselwirkung mit den basischen Stickstoffatomen nachteilig auf die Verdickungseigenschaften auswirken. Wenn ihre Anwesenheit aus besonderen Gründen erwünscht ist, beispielsweise zur Verbesserung der Stabilität, so muß im Einzelfall die Verträglichkeit mit dem Gesamtsystem üherprüft werden.

<sup>\*)</sup> nicht basischen

1C

0055801

- 11 -

Die Monomeren der Gruppen A, B und C können nicht willkürlich gewählt werden, sondern es bedarf einer sorgfältigen gegenseitigen Abstimmung, um die oben gemannten Voraussetzungen zu erfüllen. Das gilt vor allem für die Einstellung der Gesamthydrophilie im sauren und alkalischen Bereich und der dynamischen Einfriertemperatur Tamax.

Die Monomeren A sind im allgemeinen verhältnismäßig hydrophil; ihre Wasserlöslichkeit bei 20° kann über oder unter 10 % liegen. Ein hoher Anteil dieser Monomeren ruft eine starke Verdickungswirkung hervor.

Ahnlich wie die Monomeren der Gruppe A erhähen die wasserlöslichen Comonomeren C die Hydrophilie des Polymeren und zwar umso stärker, je höher ihre Wasser-15 löslichkeit ist. Die Monomeren der Gruppe B vermindern dagegen die Hydrophilie. Diese Wirkung ist umso stärker ausgeprägt, je mehr und je größere hydrophobe Gruppen in dem Monomeren enthalten sind. Aliphatische Reste mit 4 oder mehr Kohlenstoffatomen sowie aromatische Gruppen 20 wirken stark hydrophobierend. Träger solcher Gruppen sind z.B. Butyl-, Hexyl- oder Octylester ungesättigter Carbonsäuren und Styrol. Dagegen wirken die entsprechenden Methyl-, Athyl- und Propylester sowie Vinylester derniederen Fettsäuren und Acryl- oder Methacrylnitril nur 25 schwach hydrophobierend.

Die dynamische Einfriertemperatur T<sub>max</sub> (nach DIN 53 445) 188t sich in bekannter Weise durch die Wahl des Mischungs-30 verhältnisses von "harten" und "weichen" Monomeren sehr

- 12 -

genau einstellen und soll im allgemeinen unter 100°C liegen. "Harte" Monomere sind solche, die Homopolymerisate mit hoher dynamischer Einfriertemperatur bzw. mit hoher Glastemperatur bilden. Von den unter die Komponente A fallenden Monomeren gehören dazu diejenigen mit einer Amidstruktur. Harte Monomere der Gruppe B sind vor allem die niederen Methacrylester, Acryl- und Methacrylnitril und Styrol und aus der Gruppe C die Amide der Acryl- und Methacrylsäure sowie - falls verwendbar - diese Säuren 1C selbst. Unter den weichen Monomeren sind insbesondere die niederen Acrylester, nämlich Methyl-, Athyl- und n-Propylacrylat zu nemmen, weil sie zugleich wenig hydrophob sind und die Herstellung weicher, hydrophiler Mischpolymerisate gestatten. 15

Andere weiche Comonomere, wie die höheren Ester der Acrylsäure und Methacrylsäure, von den Butylestern aufwärts, setzen gleichzeitig die Erweichungstemperatur und die Hydrophilie herab. Synthetische Polymere mit einer dynamischen Einfriertemperatur unter 20°C haben bei Raumtemperatur eine hohe Verdickungswirkung und sind deshalb bevorzugt.

H. Weßlau hat in 'Makromolekulare Chemie', Band 69
(1963), Seiten 220 bis 240, die Abhängigkeit der Verdickungswirkung von der Erweichungs- bzw. Einfriertemperatur einerseits und der Hydrophilie des Polymerisats andererseits beschrieben und die Beeinflussung dieser Größen durch die Wahl der Comonomeren erläutert.

Die 'Härte' von zahlreichen Monomeren, ausgedrückt durch die Glastemperatur des Homopolymerisats, ist im "Polymer Handbook" von J. Brandrup und E.H. Immergut (1975, Seiten III/139-192) angegeben. Die Abstimming 5 der Polymerisateigenschaften durch die Abmischung von verschiedenen Comonomeren gelingt umso besser, je ähnlicher ihr Polymerisationsverhalten ist. Auch hierzu finden sich in dem erwähnten "Polymer Handbook" Zahlenwerte (Q,e) für viele Monomere (Seiten II/387-404). Besonders vorteilhaft verhalten sich in dieser Hinsicht die Abkörmlinge der Acryl- und Methacrylsäure, so daß es empfehlenswert ist, die Monomeren aller drei Gruppen A, B und C ganz oder zum überwiegenden Teil unter diesen Abkömmlingen auszuwählen.

15

20

25

30

10

Da die Verdickungswirkung mit steigendem Molekulargewicht des synthetischen Polymeren zumimmt, sollten alle Einflüsse, die sich erniedrigend auf das Molekulargewicht auswirken, weitmöglichst ausgeschaltet werden; kettenübertragend wirkende Eusätze und ein zu hoher Radikalstrom bei der Polymerisation sollten vermieden werden. Die Verdickungwirkung wird durch geringe Anteile von Vernetzungsmitteln gefördert. Darunter werden Monomere mit zwei oder mehr radikalisch polymerisierbaren Gruppen verstanden. Sie sind vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,5 Gew.-% am Aufbau der synthetischen Polymeren beteiligt. Beispiele für geeignete Vernetzumgsmittel sind Athylenglykol-diacrylat oder -dimethacrylat, 1,2-Propylenglykoldiacrylat oder -dimethacrylat, Butandiol-1,4-diacrylat oder -dimethacrylat, Methylen-bis-acrylamid oder -methacrylamid und Divinylbenzol.

10

15

0055801

- 14 -

Die synthetischen Polymeren lassen sich nach den bekannten Methoden der wäßrigen Emulsionspolymerisation herstellen. Als Emulgiermittel finden die üblichen Emulgatoren mit nicht-ionischen, katiomischen, anionischen oder amphoteren Eigenschaften in den üblichen Mengen, die beispielsweise zwischen 0,01 und 10 Gew.-% der wäßrigen Phase liegen, Verwendung. Eine eventuelle störende Wechselwirkung zwischen den basischen Stickstoffatomen der Monomerkomponente A und anionischen Emulgatoren läßt sich durch die Verminderung des Anteils an anionischen Emulgatoren oder die Verwendung von kationischen oder nichtionischen Emulgatoren oder deren Gemischen vermeiden. Als Beispiele für verwendbare Emulgatoren seien Natriumlaurylsulfat, Natriumdodecylbenzolsulfonat, Stearyldimethyl-benzylammoniumchlord, Cocosfettaminhydrochlorid, Oxathylierungsprodukte von Alkylphenolen, Fettalkoholen oder Fettsäuren mit etwa 20 -100 Mol Athylenoxideinheiten und Amphotenside genannt.

Man kann zur Herstellung der Emmisionspolymerisate
die Monomeren in emulgierter Form mit den erforderlichen Hilfsstoffen vorlegen und die Polymerisation
einleiten. Es wird jedoch im allgemeinen bevorzugt, die
Monomeren als solche oder in Form einer wäßrigen Emulsion im Laufe des Polymerisationsverfahrens allmählich
zulaufen zu lassen. Zur Auslösung der Polymerisation
werden die bekannten radikalbildenden Initiatoren in den
gebräuchlichen Mengen verwendet. Wasserlösliche Azoinitiatoren, wie Alkalisalze der Azo-bis-cyanvaleriansäure,
sind besonders vorteilhaft. Bei Polymerisationstemperaturen, die beispielsweise zwischen 40 und 100°C liegen,

0055801

- 15 -

lassen sich stabile Dispersionen mit Feststoffgehalten bis zu 60 Gew.-% herstellen. Vorzugsweise liegt der Feststoffgehalt zwischen 30 und 60 Gew.-%. Die Dispersionen haben ein milchig weißes Aussehen und reagieren neutral bis schwach basisch. Ihre Viskosität beträgt in typischen Fällen von 20 bis 5000 mPa s.

Das zu verdickende wäßrige System kann bereits sauer
sein und verdickt dann rasch nach dem Vermischen mit
der Dispersion. Im allgemeinen wird es vorgezogen, das
wäßrige System bei neutraler oder alkalischer Reaktion
mit der Dispersion zu vermischen und erst danach anzusäuern. Zum Ansäuern kann jede organische oder anorganische Säure von ausreichender Acidität verwendet
werden. Mineralsäuren, insbesondere Phosphorsäure,
sind meistens am besten geeignet.

Herkömmliche alkalische Verdickungsmittel enthalten
immer Carboxylatgruppen, die beim Auftrocknen eines
damit verdickten wäßrigen Systems einen harten Film
hinterlassen. Das ist aus anwendungstechnischen Gründen
oft unerwünscht. Da viele der erfindungsgemäß eingesetzten Verdickungsmittel zu weichen, geschmeidigen
Filmen auftrocknen, kann bereits darin ein Grund ihrer
Anwendung liegen.

Ein besonders wichtiges Anwendungsgebiet der Erfindung ist die Verdickung von wäßrigen Kunststoffdispersionen. 30 Sie können aufgrund des Herstellungsverfahrens sauer

1C

15

0055801

- 16 -

sein oder werden zum Zwecke der Härtung eines darin enthaltenen Kondensationsharzes sauer eingestellt. Beispiele solcher sauer kondensierbarer Harze sind wasserunlösliche Aminoplastharze und Emmlsionspolymerisate, vornehmlich auf Basis von Acryl- oder Methacrylestern, Styrol oder Vinylestern, die Einheiten von Amiden bzw. N-Methylolamiden enthalten. Diese kondensieren im sauren Bereich unter sich oder mit Aminoplastharzen. Auch kationisch emulgierte Harze oder Harze mit kationischen Gruppen können die Amwendung im sauren Bereich erforderlich machen, so daß auch die Verdickung in diesem Bereich wirksam sein muß. Pigmentdruckpasten auf wäßriger Basis sind oft sauer eingestellt und daher erfindungsgemäß verdickbar.

Als Beispiele für weitere wäßrige Systeme, die aus anwendungstechnischen Gründen zur Erleichterung der Handhabung oder zur Verbesserung ihrer Wirksamkeit erfindungsgemäß verdickt werden können, seien anorganische wäßrige Säuren für die Edelstahlbeize, Phosphatierungsbäder, Lötpasten, saure Reinigungsmittellösungen bzw.-pasten, saure Enthaarungsmittel oder Frisiercremes, Kosmetika, Weichspülmittel, Hydrophobierungsmittel,

25 Silikonemulsionen, Kataphoreselacke und Eleichpasten genannt.

30

- 17 -

#### Beispiele

## A). Herstellung der Verdicker-Dispersionen

5 In einem mit Rührer, Rückflußkühler und Thermometer ausgerüsteten Reaktionsgefäß wird eine Lösung von 1 Gew.-Tl. des Umsetzungsproduktes aus 1 Mol Isononylphenol und 100 Mcl Athylenoxid als Emulgator in 240 Gew.-Tln. Wasser auf 80°C erwärmt und mit 10 0,3 Gew.-Tln. des Natriumsalzes der 4,4'-Azobis(4cyanovaleriansäure) versetzt. Anschließend läßt man innerhalb von 2 Std. eine zuvor aus 360 Gew.-Tln. Wasser, 29 Gew.-Tin. des oben genannten Emulgators, 0,1 Gew.-Tln: des oben genammten Azo-Initiators und 15 den Monomerengemischen hergestellte Emulsion zulaufen. Nach Beendigung des Emulsionszulaufes läßt man noch 1 Std. bei 80°C nachreagieren und kühlt anschließend auf Raumtemperatur ab. Man erhält eine koagulatfreie Dispersion mit einem Feststoffgehalt von ca. 40 %. 20

Zusammensetzung der Monomerengemische:

	1.	51,5	GewTie. Butylacrylat
		207,2	GewTie. Athylacrylat
25		. 111	GewTle. Dimethylaminopropylmethacrylat
		0,3	GewTle. Glycoldimethacrylat
	•		
	2.	136,9	GewTle. Butylacrylat
		81,5	GewTle. Athylacrylat
30		111	GewTle. Dimethylaminopropylmethacrylat
		37	GewTle. 2-Hydroxyäthylmethacrylat

-- 18 -

	5.	196,1	GewTie. Athylacrylat
		51,8	GewTle. Z-Athylhexylacrylat
		111	GewTle. Dimethylaminopropylacrylat
	•	11,1	GewTle. Methacrylsäure
5			•
	4.	55,2	GewTle. Butylacrylat
		222	GewTle. Athylacrylat
		92,5	GewTle. Dimethylaminoisopropyl-
			methacrylat
1C		0,3	GewTle. Glycoldimethacrylat
	5.	207,2	GewTle. Methylacrylat
		35,3	GewTle. 2-Athylhexylacrylat
		129,5	GewThe. Diathylaminopropylacrylat
15			
	6.	129,5	GewTle. Methylacrylat
		129,5	GewTle. Athylacrylat
		111	GewTle. Dimethylaminobutyl-
			methacrylat
20			
	7.	25,9	GewTie. Butylacrylat
		233,1	GewTle. Methylacrylat
		111	GewTle. 2(4-Morpholiny1) athyl-
			methacrylat
25		•	

30

- 19 -

#### B). Eigenverdickung

Die Verdickerdispersion wird mit Wasser auf einen Trockengehalt von 5 % verdünnt und mit 10 %iger Phosphorsäure auf einen pH-Wert von 4,5 eingestellt. Das Gemisch ist anfangs weiß und wird beim Verdicken innerhalb weniger Minuten klar. Die sich ergebende Viskosität wird mit dem Brookfield-Viskosimeter gemessen und ist in der Tabelle angegeben.

10

#### C). Verdickung einer organischen Säure

Zu 100 ml einer 20 %igen wäßrigen Propionsäure-Lösung mit einem pH-Wert von 2,4 werden 20 ml der Verdickerdispersionen Nr. 2, 3 und 7 unter Rühren zugegeben. Der pH-Wert steigt auf 3,4 an. Nach 10 Min. erreicht die Viskosität ihren Endwert, der in der Tabelle angegeben ist.

# D). Verdickung vom wäßrigen Kumststoffdispersionen

Zwei wäßrige Kunststoffdispersionen A und B werden auf einen Feststoffgehalt von 50 Gew.-% eingestellt und jeweils 100 ml mit 6 g der Verdickerdispersionen Nr. 1, 2, 3 und 7, die mit Wasser auf 20 % Feststoffgehalt verdünnt worden sind, versetzt. Anschließend wird mit 3 g 10 %iger Phosphorsäure auf pH 2,2 bis 3 angesäuert. Nach 10 Min. wird mittels eines Brookfield-Viskosimeters (Spindel IV, 12 Upm, 20°C) die Viskosität gemessen, die in der Tabelle angegeben ist.

\_ 20 -

Kunststoffdispersion A: Polymerisatzusammensetzung Athylacrylat, Hydroxymethylmethacrylamid, Methacrylamid 92:5:3 Gew.-Teile, Viskosität bei 50 % Trockengehalt 80 mPa s (Brookfield-Viskosimeter, Spindel I, 30 Upm) pH-Wert 2,7

Kunststoffdispersion B: Polymerisatzusammensetzung
Butylacrylat, Methylmethacrylat, Hydroxyäthylmethacrylamid, Methacrylamid 42: 52: 4: 2 Gew.-Teile,
Viskosität bei 60 % Trockengehalt 2500 mPa s
(Brookfield-Viskosimeter, Sphdel II, 6 Upm)
pH-Wert 2,2

15

5.

	Verdicker- Dispersion Nr.	в.	tätswerte (in mPa C. Verdickung von wäßr. Propion- säure	D. Verdickung  Dispersion A	von Kumstoffdisp. Dispersion B
20					
	1	4 200	-	35 BOO	51 000
	2	370 000	210 000	-	89 300
	3	83 500	23 000	44 500	62 300
	4 .	450	-		<b>~</b>
25	5	1 400 000	_	<u>-</u>	-
	. 6	62 100	-	_	-
	7	2 000	B 000	17 000	30 200
		<u> </u>	<u> </u>	<u> </u>	

# Verfahren zum Verdicken von wäßrigen Systemen

### Patentansprüche

 Verfahren zum Verdicken von wäßrigen Systemen durch Vermischen des wäßrigen Systems mit einer wäßrigen Dispersion eines synthetischen Polymeren und Einstellen auf einen pH-Wert, bei dem das synthetische Polymere wenigstens kolloidal löslich ist,

## dadurch gekennzeichnet,

daß das wäßrige System mit einer wäßrigen Dispersion eines synthetischen Polymeren vermischt wird, das aus

- A) 5 100 Gew.-% eines umgesättigten, radikalisch polymerisierbaren Monomeren mit wenigstens einem basischen Stickstoffatom,
- B) 0 95 Gew.-% eines in Wasser höchstens begrenzt löslichen, ungesättigten, radikalisch polymerisierbaren Commonomeren,

- C) 0 30 Gew.-% eines in Wasser löslichen, nicht basischen umgesättigten, radikalisch polymerisierbaren Comonomeren
- 5 aufgebaut ist und ein Molekulargewicht von mindestens 500.000 hat und bei einem unter 7 liegenden
  pH-Wert wenigstens kolloidal löslich ist, wobei
  Emulsionspolymerisate gemäß Patentanmeldung P 29 34 086.1
  ausgeschlossen bleiben, und daß das Gemisch bei einem
  pH-Wert unter 7 verdickt wird.
  - 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das dispergierte Polymere als Komponente A Einheiten eines Esters einer a,ß-ungesättigten polymerisierbaren Carbonsäure mit wenigstens einem basischen Stickstoffatom enthält, wobei der Alkoholrest des Esters insgesamt wenigstens 5 Kohlenstoffatome enthält.
- 20 3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Ester zwischen dem Ester-Sauerstoffatom und dem basischen Stickstoffatom eine wenigstens 3 Kohlenstoffatome enthaltende Alkylengruppe enthält.
- 25 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkylengruppe wenigstens 3 Kohlenstoffatome in gerader Kette zwischen dem Ester-Sauerstoffatom und dem basischen Stickstoffatom enthält.

15

10

0055801

- 5. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das wäßrige System mit einer Menge der Dispersion des synthetischen Polymeren vermischt wird, die eine Verdickung um wenigstens 10 % bewirkt.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Menge der Dispersion so bemessen wird, daß die Verdickungswirkung, berechnet als das Produkt aus der Anfangsviskosität des wäßrigen Systems und der prozentualen Verdickung, einen Wert von mindestens 1000 [mPa s %] erreicht.
- 7. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das wäßrige System auf eine Viskosität von wenigstens 1000 mPa s verdickt wird.
- 8. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrige Dispersion in einer Menge eingesetzt wird, die 0,5 10 Gew.-% des synthetischen Polymeren, bezogen auf den Wasseranteil des wäßrigen Systems, enthält.
- 9. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das zu verdickende wäßrige System mindestens 20 Gew.-% Wasser enthält.

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.